



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer:

0015546
A2

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 80101111.5

⑮ Int. Cl.³: C 01 B 21/097, D 06 M 15/64

⑭ Anmeldetag: 10.03.80

⑯ Priorität: 12.03.79 DE 2909600

⑰ Anmelder: HOECHST Aktiengesellschaft, WERK
KNAPSACK, D-5030 Hürth (DE)

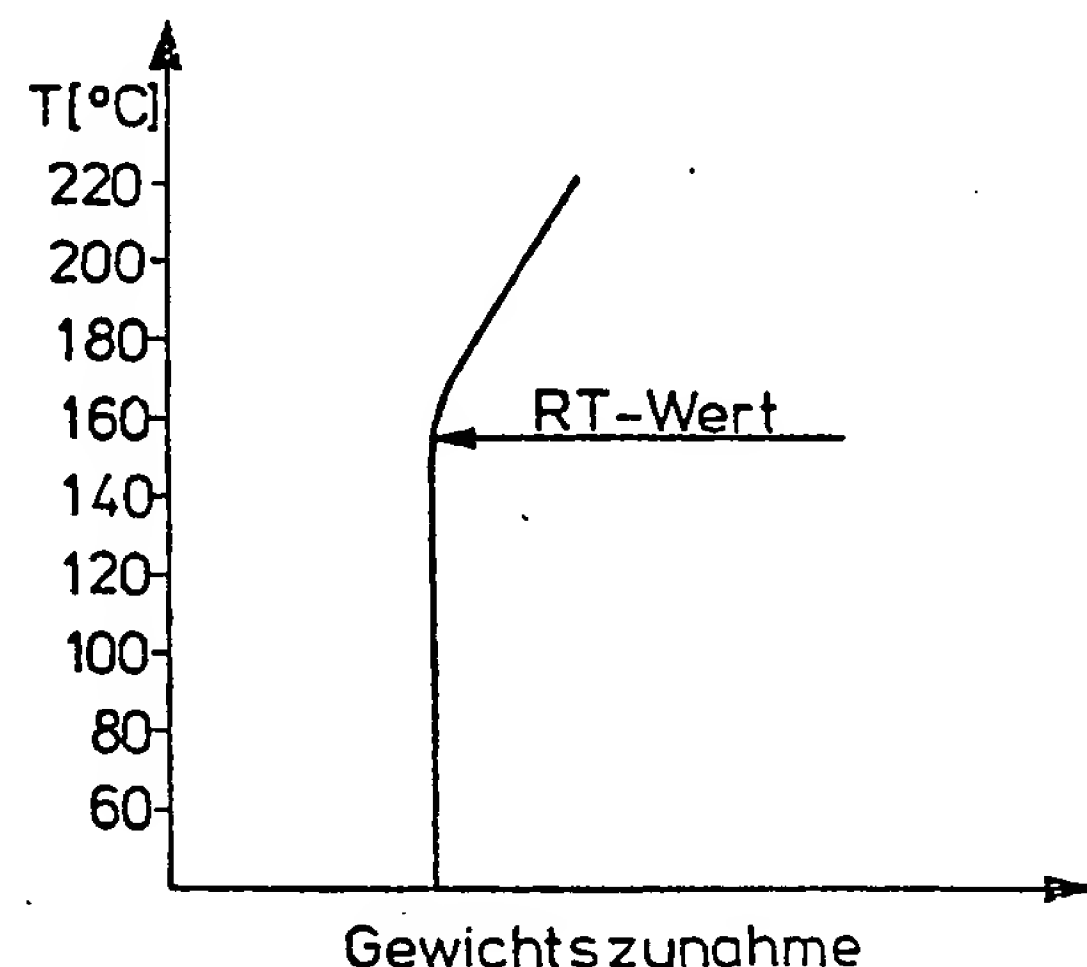
⑲ Veröffentlichungstag der Anmeldung: 17.09.80
Patentblatt 80/19

⑳ Erfinder: Cremer, Joseph, Dr., Karl-Schurz-Strasse 6,
D-5030 Hürth (DE)
Erfinder: Harnisch, Heinz, Prof., Dr., Rehweg 10,
D-5000 Köln 40 (DE)

㉑ Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT NL
SE

㉒ Aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

㉓ Die Erfindung betrifft aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind, wobei die Phosphornitride etwa 35 bis 54 Gew.-% Phosphor, etwa 35 bis 47 Gew.-% Stickstoff, etwa 1 bis 20 Gew.-% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew.-% Chlor enthalten.



EP 0015546 A2

BEZEICHNUNG GEÄNDERT
siehe Titelseite

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

HOE 79/H 007

Aktive hydroxyl- und halogenhaltige Phosphor-
nitride und Verfahren zur Herstellung

5

Die Erfindung betrifft aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, wobei Halogenatome und Hydroxylgruppen an die Phosphoratome der in Raumnetzstruktur vorliegenden Phosphornitride gebunden sind, 10 sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung.

Die Herstellung von hydroxyl- und halogenhaltigen Phosphornitriden ist bereits von J. R. VAN WAZER in "Phosphorus and its Compounds", Verlag Interscience Publishers, 15 Inc., New York, Vol. I, Seiten 309 und 520 beschrieben. Danach werden Ammoniak oder Ammoniumchlorid unter Druck bei 150 - 200° C oder ohne Anwendung von Druck in Gegenwart eines Lösungsmittels und einer Temperatur von 135° C zu Phosphornitrilchlorid der Formel $(\text{PNCl}_2)_3$ umgesetzt 20 und letzteres durch milde Hydrolyse mit Wasser zu einem Produkt der Formel $\text{P}_3\text{N}_3\text{Cl}_4(\text{OH})_2$ partiell hydrolysiert. In vorgenannter Verbindung beträgt der Halogengehalt 41,4 Gew% und der Sauerstoffgehalt 9,46 Gew%.

Nach der DE-OS 2 516 915 ist außerdem ein Verfahren zur Herstellung von Phosphornitriden der allgemeinen Formel PN_x , in welcher x eine Zahl von 0,9 bis 1,7 bedeutet, bekannt, wobei man Phosphorhalogenide mit überschüssigen Ammoniak in der Gasphase, vorzugsweise bei einer Temperatur zwischen dem Siede- bzw. Sublimationspunkt der Phosphorhalogenide und $200^\circ C$, umsetzt und anschließend das anfallende Reaktionsprodukt so lange auf Temperaturen bis $950^\circ C$ nacherhitzt, bis aus dem Reaktionsprodukt kein Ammoniak mehr entweicht.

Eine weitere Ausführungsform des Verfahrens der DE-OS 2 516 915, welche in der DE-OS 2 608 018 beschrieben ist und die Herstellung von Phosphornitriden mit hohem Schüttgewicht betrifft, sieht vor, die heißen Reaktionsprodukte mit Wasser abzuschrecken und aus der erhaltenen Suspension das Phosphornitrid abzutrennen. Die Ammonolyse des Phosphorhalogenids ist bei den Verfahren der DE-OS 2 516 915 und 2 608.018 vollständig, so daß das Verfahrensprodukt ausschließlich ein Phosphornitrid der genannten allgemeinen Formel darstellt.

Gegenstand der Erfindung sind nunmehr aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind und welche dadurch gekennzeichnet sind, daß sie etwa 35 . bis 54 Gew% Phosphor, etwa .35 . bis 47 Gew% Stickstoff, etwa 1 - 20 Gew% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew% Chlor enthalten.

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Phosphornitride 37 bis 45 Gew% Phosphor, 39 bis 46 Gew% Stickstoff, 3 bis 12 Gew% Sauerstoff und 0,3 bis 5 Gew% Chlor.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist das Verfahren zur Herstellung von aktiven, hydroxyl- und halogenhaltigen polymeren Phosphornitriden, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind und welche

5 etwa 35 bis 54 Gew% Phosphor, etwa 35 bis 47 Gew% Stickstoff, etwa 1 bis 20 Gew% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew% Chlor enthalten, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man dampfförmige Phosphornitride mit überschüssigem Ammoniakgas bei einer Temperatur von 250 - 500° C

10 unter Bildung von halogenhaltigem Phosphornitrid und Ammoniumchlorid umsetzt, aus dem erhaltenen Reaktionsgemisch etwa 5 bis 85 Gew% des vorhandenen Ammoniumchlorids bei der genannten Temperatur absublimiert, das verbleibende Reaktionsprodukt auf etwa 0 bis 100° C abkühlt, zur Lösung

15 von restlichem Ammoniumchlorid sowie zur partiellen Hydrolyse des halogenhaltigen Phosphornitrids mit Wasser behandelt, das Phosphornitrid abfiltriert und trocknet.

Die Umsetzung des Phosphorchlorids mit dem Ammoniakgas

20 erfolgt vorzugsweise bei einer Temperatur von 300 - 450° C, wonach aus dem anfallenden Reaktionsgemisch 20 - 70 Gew% des entstandenen Ammoniumchlorids bei einer Temperatur von 350 - 490° C absublimiert werden.

25 Schließlich hat es sich als vorteilhaft erwiesen, das Reaktionsprodukt auf 20 - 60° C abzukühlen und anschließend mit Wasser während 5 - 50 Minuten, vorzugsweise 15 - 30 Minuten, zu behandeln. Das Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser von 0 - 100° C, vorzugsweise 20 - 80° C, kann derart erfolgen, daß man das Reaktionsprodukt in Wasser digeriert und danach filtriert, oder indem man das Reaktionsprodukt mit Wasser auswäscht. Die Trocknung des Reaktionsproduktes kann beispielsweise bei 100° C durchgeführt werden.

In dem als Endprodukt erhaltenen polymeren Nitrid liegen die Halogenatome sowie die Hydroxylgruppen vorwiegend als unverzweigte, endständige Seitenketten, gebunden an die Phosphoratome des polymeren, raumvernetzten
5 Phosphornitrids, vor.

Die erfindungsgemäßen hydroxyl- und halogenhaltigen Phosphornitride eignen sich gut zur flammhemmenden Ausrüstung von Cellulosefasern, insbesondere zum Flammfestmachen von
10 Gewirken, d. h. sehr leichten Geweben. Für letztgenannte Cellulosefaser-Produkte gab es bisher keinen auf Basis Phosphornitrid befriedigenden Flammenschutz, da die als Flammenschutzmittel für Cellulosefasern bekannten reinen Phosphornitride sich nur für den Einsatz in normalen
15 und schweren Geweben als geeignet erwiesen.

Zur Vermeidung langwieriger Testversuche zwecks Beurteilung der Verwendbarkeit der erfindungsgemäßen Phosphornitride als Flammenschutzmittel für Celluloseregeneratfasern, insbesondere leichten Geweben, wurde ein zu grob orientierenden Ergebnissen führender Screening-Test entwickelt, der es ermöglicht, reproduzierbar eine Vorauswahl unter den untersuchten Proben zu treffen.

25 Zur Durchführung dieses Testes wird die zu prüfende Phosphornitridprobe in feinverteilter Form auf einer Thermowaage in feuchter Luft bei stetigem Temperaturanstieg erhitzt. Während bis zu 100° C praktisch keine Gewichtsänderung der Probe eintritt, kann je nach
30 Aktivität des Phosphornitrids im Temperaturbereich von 110 - 190° C eine spontane Gewichtszunahme registriert werden, wobei der Beginn der spontanen Gewichtszunahme bzw. die zu diesem Zeitpunkt gemessene Reaktionstemperatur, welche als RT-Wert bezeichnet wird, für den Aktivitätsgrad der Probe charakteristisch ist. Die Gewichtszunahme ist auf die Umsetzung des
35

Phosphornitrids mit dem Sauerstoff und dem Wasserdampf der Luft zurückzuführen, wobei das Nitrid zu Ammoniumpolyphosphat umgesetzt wird. Die Änderung des Gewichtes einer in der Thermowaage eingesetzten erfindungsgemäßen 5 Probe in Abhängigkeit von der Temperatur ist aus Figur 1 ersichtlich. Der RT-Wert dieser Probe liegt bei 155° C.

Bezüglich der Verwendbarkeit der erfindungsgemäßen Phosphornitride als Flammenschutzmittel für leichte Gewebe 10 aus Celluloseregeneratfasern hat sich nunmehr gezeigt, daß die nach DIN-Vorschrift Nr. 53 906 an das Flammenschutzmittel gestellten Anforderungen nur von solchen Phosphornitriden erfüllt werden, deren RT-Wert 140 - 15 180° C, vorzugsweise 155 - 165° C, beträgt. Produkte mit einem RT-Wert < 140° C bewirken einen Kettenabbau des Cellulosemoleküls, während solche mit einem RT-Wert > 180° C als inaktive Phosphornitride zu bezeichnen sind, welche normalen und schweren Geweben einen ausreichenden, leichten Geweben jedoch einen unbefriedigenden Flammenschutz vermitteln. 20

Der Zusammenhang zwischen RT-Wert der erfindungsgemäßen Phosphornitride und der aus dem Umsetzungsprodukt aus 25 dampfförmigem Phosphorchlorid mit Ammoniakgas absublimierten Menge Ammoniumchlorid ergibt sich aus Figur 2. Danach nimmt der Aktivitätsgrad des Phosphornitrids mit zunehmender Menge des absublimierten Ammoniumchlorids ab.

30 Die erfindungsgemäßen Phosphornitride besitzen gegenüber den bekannten Phosphornitriden den Vorteil, daß sie nicht nur zum Flammfestmachen von leichten Geweben aus Celluloseregeneratfasern, sondern auch von normalen und schweren 35 Geweben geeignet sind.

Beispiel 1

PCl₅ wurde im Stickstoffstrom verdampft und mit soviel NH₃-Gas in einen kühlbaren Reaktor eingespeist, daß im Abgas stets freies NH₃ nachweisbar war. Die Umsetzungs-temperatur betrug 300° C. Die Nacherhitzung des als lockeres Pulver anfallenden Reaktionsproduktes erfolgte in einem mit N₂ begasten Drehrohr solange bei 350° C, bis ca. 7 Gew% des gebildeten Ammoniumchlorids absubli-miert waren. Anschließend wurde dieses Zwischenprodukt in einem Rührkessel mit soviel Wasser versetzt, daß sich noch vorhandenes Ammoniumchlorid restlos auflöste. Der unlösliche Rückstand wurde abfiltriert und gewaschen. Nach Trocknung des Rückstandes bei 100° C besaß das farblose Endprodukt einen Gehalt von 37 Gew% P, 39 Gew% N, 12 Gew% O und 10 Gew% Cl. Die auf P bezogene Ausbeute betrug 90 Gew%. Die Aktivität des Produktes bzw. dessen RT-Wert betrug 140° C.

Ein mit dem erhaltenen Produkt ausgerüstetes leichtes Gewirke aus Celluloseregeneratfasern wurde nach DIN-Vorschrift 53 906 geprüft. Die gestellten Forderungen wurden uneingeschränkt erfüllt.

Bei Nichterfüllung von nur einer der nach DIN-Vorschrift 53 906 gestellten Bedingungen, wie z. B. Brenndauer oder Einreißlänge des Gewirkes bei 3 bzw. 15 Sekunden Beflammszeit, lautet die Bewertung: "Bedingungen eingeschränkt erfüllt".

Beispiel 2 (Vergleichsbeispiel)

PCl₅ wurde im N₂-Strom verdampft und mit soviel NH₃ in ein kühlbares Reaktionsgefäß eingespeist, daß im Abgas 5 stets freies NH₃ nachgewiesen werden konnte. Die Reaktionstemperatur wurde in der Gasphase im Reaktor durch Kühlung zwischen 180 - 200° C gehalten. Die Nacherhitzung erfolgte in einem beheizten Drehrohr im N₂/H₂-Strom bei 700° C. Das anfallende, völlig farblose Phosphornitrid hatte 55 Gew% P- und 43 Gew% N- 10 Gehalt. Die auf P bezogene Ausbeute betrug 98 Gew%. Die Aktivität des Produktes bzw. dessen RT-Wert betrug 200° C. Die Bedingungen nach DIN-Vorschrift 53 906 wurden nur eingeschränkt erfüllt.

15

Beispiel 3

Es wurde analog Beispiel 1 verfahren, wobei jedoch die 20 Umsetzungstemperatur 350° C, die Nacherhitzungstemperatur 400° C und die Menge des absublimierten Ammoniumchlorids etwa 25 Gew% betrugen. Die Hydrolyse erfolgte 40 Minuten bei 30° C. Das getrocknete Endprodukt besaß einen Gehalt von 40 Gew% P, 41 Gew% N, 10 Gew% O und 8 Gew% Cl. Die 25 auf P bezogene Ausbeute betrug 92 Gew% und die Aktivität des Produktes RT = 155° C.

Nach dem Prüfungsergebnis gemäß DIN-Vorschrift 53 906 erfüllt das flammhemmend ausgerüstete Gewirke die gestellten Bedingungen uneingeschränkt.

Beispiel 4

Es wurde analog Beispiel 1 verfahren, wobei jedoch die Umsetzungstemperatur 400°C , die Nacherhitzungstemperatur 5 450°C und die Menge des absublimierten Ammoniumchlorids etwa 40 Gew% betrugen. Die Hydrolyse erfolgte 25 Minuten bei 60°C . Das getrocknete Endprodukt besaß einen Gehalt von 42 Gew% P, 44 Gew% N, 8 Gew% O und 4 Gew% Cl. Die auf P bezogene Ausbeute betrug 93 Gew% und die Aktivität 10 des Produktes $\text{RT} = 165^{\circ}\text{C}$.

Nach dem Prüfungsergebnis gemäß DIN-Vorschrift 53 906 erfüllt das flammhemmend ausgerüstete Gewirke die gestellten Bedingungen uneingeschränkt.

15

Beispiel 5

Es wurde analog Beispiel 1 verfahren, wobei jedoch die Umsetzungstemperatur 450°C , die Nacherhitzungstemperatur 20 490°C und die Menge des absublimierten Ammoniumchlorids etwa 65 Gew% betrugen. Die Hydrolyse erfolgte 20 Minuten bei 70°C . Das getrocknete Endprodukt besaß einen Gehalt von 48 Gew% P, 43 Gew% N, 4 Gew% O und 2 Gew% Cl. Die auf P bezogene Ausbeute betrug 91 Gew% und die Aktivität 25 des Produktes $\text{RT} = 180^{\circ}\text{C}$.

Nach dem Prüfungsergebnis gemäß DIN-Vorschrift 53 906 erfüllt das flammhemmend ausgerüstete Gewirke die gestellten Bedingungen uneingeschränkt.

BEZEICHNUNG GEÄNDERT
siehe Titelseite

5

~~Aktive Hydroxyl- und Halogenhaltige Phosphornitride und Verfahren zur Herstellung~~

10 Patentansprüche

- 1) Aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind, dadurch gekennzeichnet, daß sie etwa 35 bis 54 Gew% Phosphor, etwa 35 bis 47 Gew% Stickstoff, etwa 1 bis 20 Gew% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew% Chlor enthalten.
- 2) Phosphornitride nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie 37 bis 48 Gew% Phosphor, 39 bis 46 Gew% Stickstoff, 3 bis 12 Gew% Sauerstoff und 0,3 bis 5 Gew% Chlor enthalten.
- 3) Verfahren zur Herstellung von aktiven, hydroxyl- und halogenhaltigen polymeren Phosphornitriden, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind und welche etwa 35 bis 54 Gew% Phosphor, etwa 35 bis 47 Gew% Stickstoff, etwa 1 bis 20 Gew% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew% Chlor enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß man dampfförmige Phosphorchloride mit überschüssigem Ammoniakgas bei einer Temperatur von 250 - 500° C unter Bildung von halogenhaltigem Phosphornitrid und Ammoniumchlorid umsetzt, aus dem erhaltenen Reaktionsgemisch etwa 5 bis 85 Gew% des vorhandenen Ammoniumchlorids bei der genannten Temperatur absublimiert, das verbleibende Reaktionsprodukt auf etwa 0 bis 100° C abkühlt,

zur Lösung von restlichem Ammoniumchlorid sowie zur partiellen Hydrolyse des halogenhaltigen Phosphornitrids mit Wasser behandelt, das Phosphornitrid abfiltriert und trocknet.

5

- 4) Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man das Phosphorchlorid mit Ammoniakgas bei einer Temperatur von 300 - 450° C umsetzt.
- 10 5) Verfahren nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß man 20 - 70 Gew% des Ammoniumchlorids absublimiert.
- 15 6) Verfahren nach Anspruch 3 - 5, dadurch gekennzeichnet, daß man das Ammoniumchlorid bei einer Temperatur von 350 - 490° C absublimiert.
- 20 7) Verfahren nach Anspruch 3 - 6, dadurch gekennzeichnet, daß man das Reaktionsprodukt auf 20 - 60° C abkühlt und mit Wasser von 0 - 100° C, vorzugsweise 20 - 40° C, behandelt.
- 25 8) Verfahren nach Anspruch 3 - 7, dadurch gekennzeichnet, daß man das Reaktionsprodukt 5 - 50 Minuten, vorzugsweise 15 - 30 Minuten, mit Wasser behandelt.
- 30 9) Verwendung der aktiven hydroxyl- und halogenhaltigen polymeren Phosphornitride nach Anspruch 1 - 8 zur flammfesten Ausrüstung von leichten Gewirken aus Celluloseregeneratfasern.

1/2

0015546

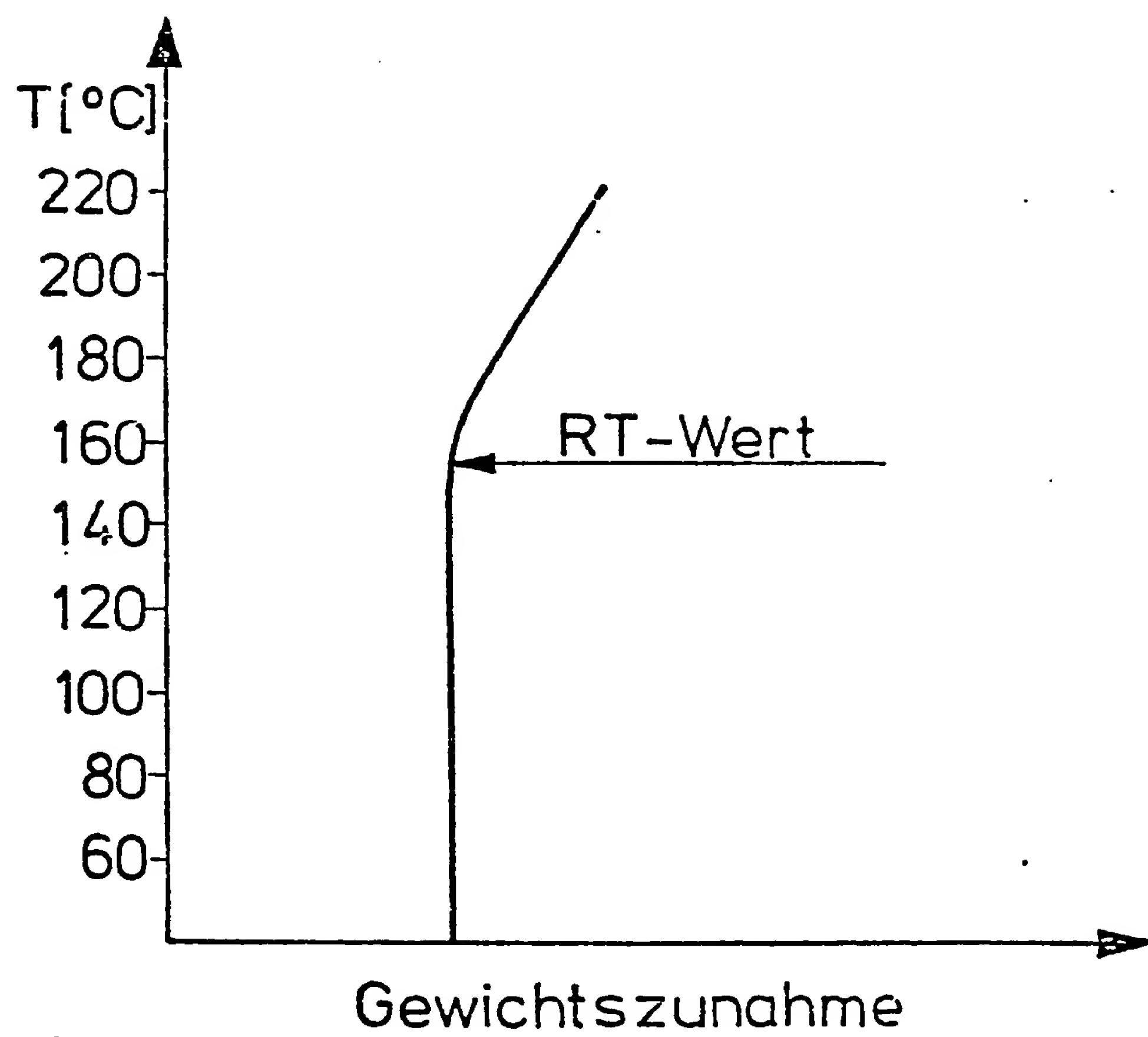


Fig. 1

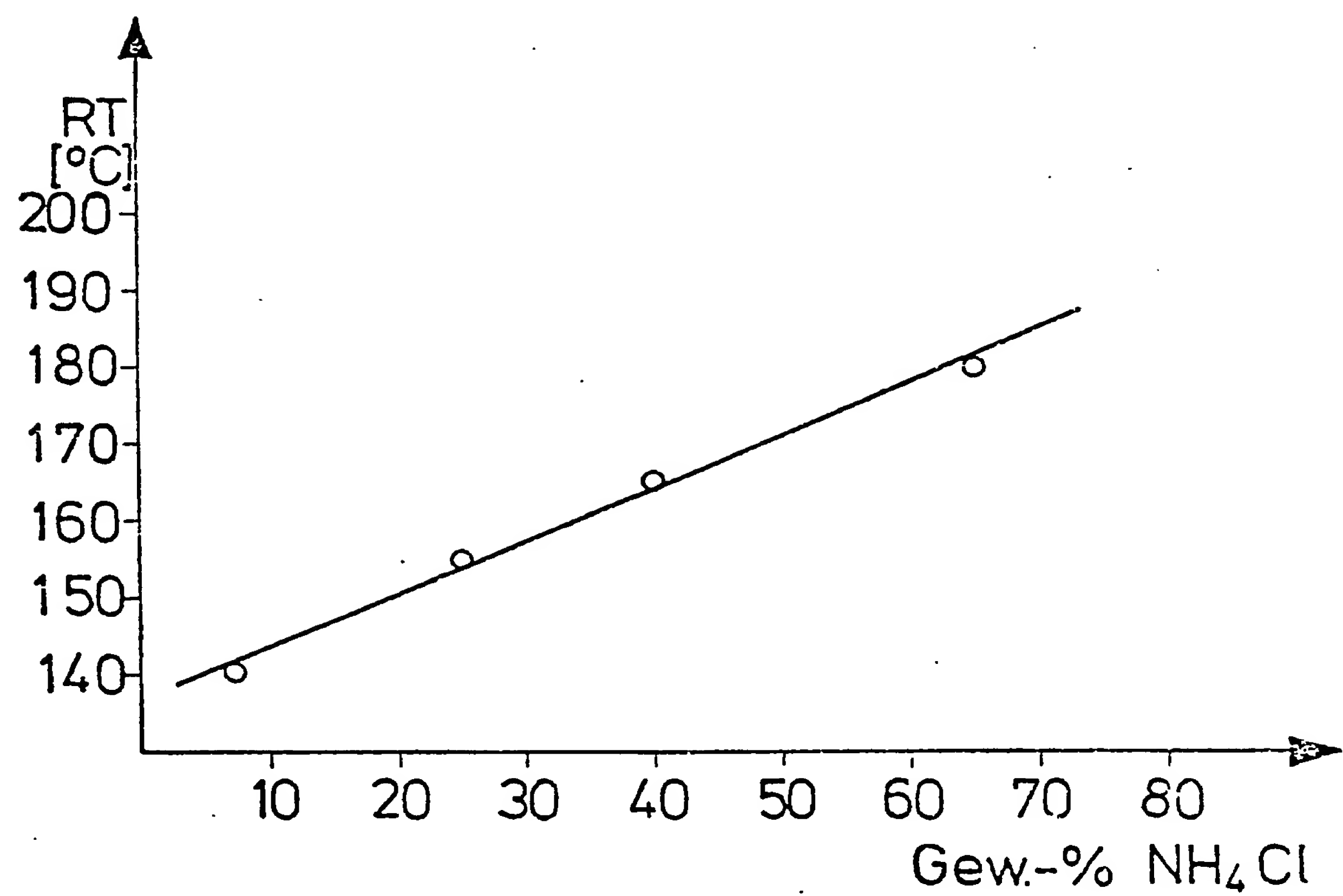


Fig. 2



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer:

0015546
A3

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 80101111.5

⑮ Int. Cl.³: C 01 B 21/097, D 06 M 15/64

⑭ Anmeldetag: 10.03.80

⑩ Priorität: 12.03.79 DE 2909600

⑯ Anmelder: HOECHST Aktiengesellschaft, WERK
KNAPSACK, D-5030 Hürth (DE)

⑪ Veröffentlichungstag der Anmeldung: 17.09.80
Patentblatt 80/19

⑫ Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT NL
SE

⑬ Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 21.01.81 Patentblatt 81/3

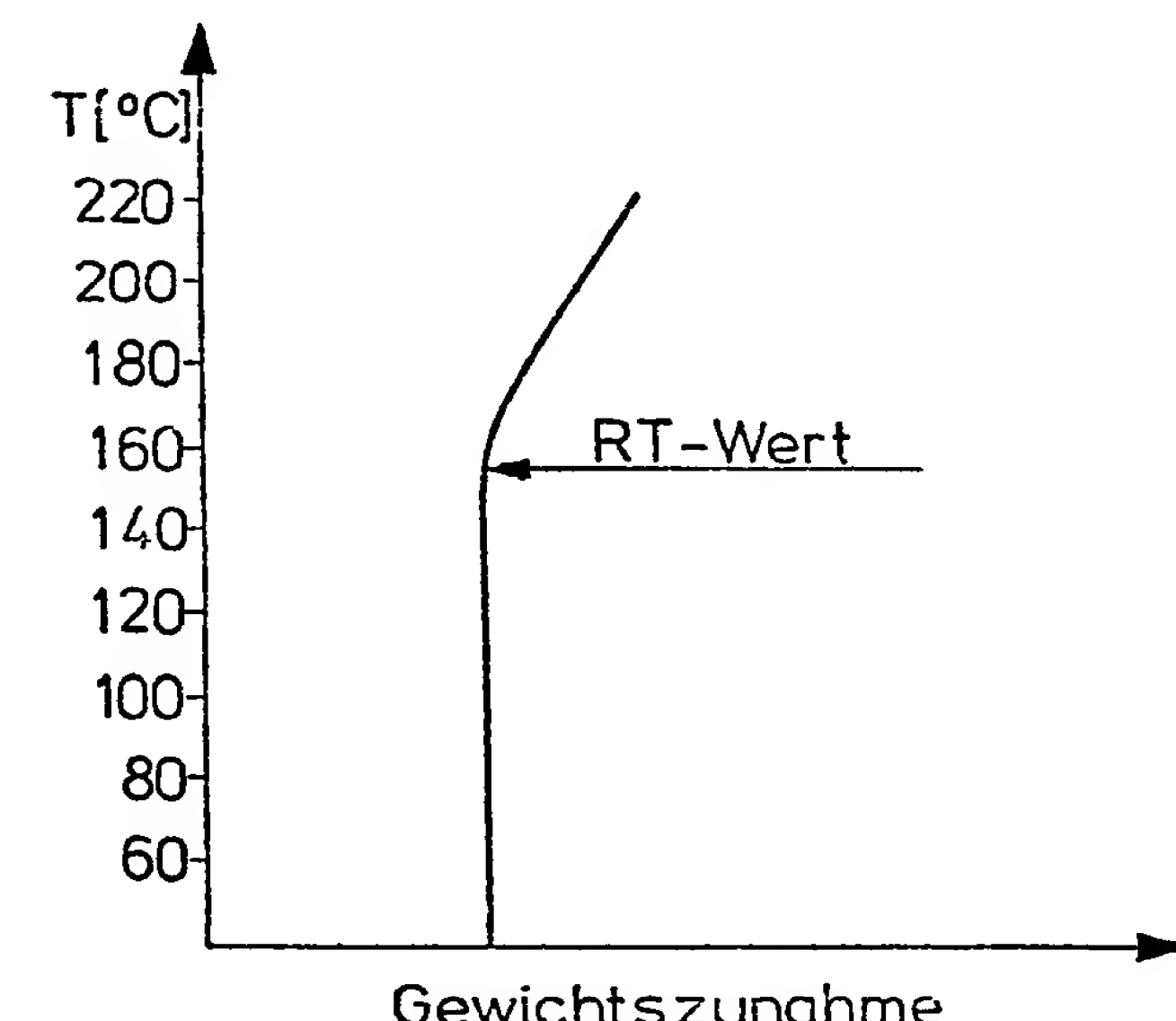
⑰ Erfinder: Cremer, Joseph, Dr., Karl-Schurz-Strasse 6,
D-5030 Hürth (DE)
Erfinder: Harnisch, Helmut, Prof., Dr., Rehweg 10,
D-5000 Köln 40 (DE)

⑭ Aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

⑮ Aktive, hydroxyl- und halogenhaltige polymere Phosphornitride, deren Halogenatome und Hydroxylgruppen an Phosphor gebunden sind, wobei die Phosphornitride etwa 35 bis 54 Gew.-% Phosphor, etwa 35 bis 47 Gew.-% Stickstoff, etwa 1 bis 20 Gew.-% Sauerstoff und etwa 0,1 bis 8 Gew.-% Chlor enthalten.

Verfahren zu deren Herstellung, wobei man dampfförmige Phosphorchloride mit überschüssigem Ammoniakgas bei einer Temperatur von 250 bis 500°C unter Bildung von halogenhaltigem Phosphornitrid und Ammoniumchlorid umsetzt, aus dem erhaltenen Reaktionsgemisch etwa 5 bis 85 Gew.-% des vorhandenen Ammoniumchlorids bei der genannten Temperatur absublimiert, das verbleibende Reaktionsprodukt auf etwa 0 bis 100°C abkühlt, zur Lösung von restlichem Ammoniumchlorid sowie zur partiellen Hydrolyse des halogenhaltigen Phosphornitrids mit Wasser behandelt, das Phosphornitrid abfiltriert und trocknet.

Verwendung zur flammfesten Ausrüstung von leichten Gewirken aus Celluloseregeneratfasern.



EP 0015546 A3



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.3)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.3)
A	<u>FR - A - 2 307 764 (HOECHST)</u>		C 01 B 21/097 D 06 M 15/64
DA	& DE - A - 2 516 915 & DE - A - 2 608 018		
	--		
A	CHEMICAL REVIEWS , Band 32, Nr. 1, Februar 1943 Baltimore, US, L.F. AUDRIETH et al.: "The phosphonitrilic chlorides and their derivatives", Seiten 109-133 * Seite 123: 1(a) *		C 01 B 21/097

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
<input type="checkbox"/> X: von besonderer Bedeutung <input type="checkbox"/> A: technologischer Hintergrund <input type="checkbox"/> O: nichtschriftliche Offenbarung <input type="checkbox"/> P: Zwischenliteratur <input type="checkbox"/> T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze <input type="checkbox"/> E: kollidierende Anmeldung <input type="checkbox"/> D: in der Anmeldung angeführtes Dokument <input type="checkbox"/> L: aus andern Gründen angeführtes Dokument <input type="checkbox"/> &: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			
 Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
Den Haag	28-10-1980	BREBION	